

Zingovet 1000 mg/g

ORALT PULVER TIL SVIN

Vnr 39 60 70

25 kg



Zinkoxid 1000 mg/g

Aktivt stof: Zinkoxid

TIL DYR – KRÆVER RECEPT

Anvendelse i foder.

Den nyeste indlægseddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk

INDIKATIONER

Til kontrol af diarré hos fravænnede svin.

KONTRAINDIKATIONER

Ingen.

BIVIRKNINGER

Administrationen af lægemidlet kan medføre, at fæces får en hvid-gullig farve, der aftager, når behandlingen seponeres.

Nye studier har vist, at anvendelsen af zinkoxid til fravænnede grise kan øge prævalensen af MRSA CC398 i fravænningsstalden i besætninger, der er positive for MRSA CC398.

Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægseddel eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk
E-mail: dkma@dkma.dk

DYREARTER

Fravænnede svin.

DOSERING, ANVENDELSMÅDE OG INDGIVELSESVÆ

Anvendelse i foder.

2500 mg zink pr. kg foder svarende til 3100 mg zinkoxid pr. kg foder i højst 14 dage.

Når produktet blandes i foderet, skal der tages hensyn til den mængde zink, der allerede er i foderet, enten som naturligt forekommende zink eller tilsat med henblik på ernæringsmæssige formål. Uden recept må den maksimale mængde af zink i foder være 150 mg/kg. Der skal tages højde for den faktiske mængde zink i foderet, så der tilsættes en mængde af produktet så den samlede mængde zink i foderet ikke overstiger 2500 mg zink pr. kg foder.

Slutfoderet bør være den eneste foderkilde i højst 14 dage under fravænningen.

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

For at sikre tilstrækkelig fordeling af produktet i slutfoderet anbefales det at forblende produktet med en passende mængde af foderingredienserne, inden det blandes slutfoderet.

TILBAGEHOLDELSESTID

Svin (slagtning): 0 dag

SÆRLIGE ADVARSLER

Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen:

Høje niveauer af zink i foderet kan hæmme absorptionen af calcium, kobber og jern.

Zink er meget giftigt for vandorganismer, idet det persisterer i jorden og kan ophobes i sedimentet. Risikoen for det akvatiske økosystem kan reduceres ved at overholde følgende foranstaltninger:

Ufortyndet gylle fra behandlede svin bør ikke spredes på jorden. En indledende mindste fortynding med gylle fra ubehandlede svin eller søer er nødvendig, således at den totale mængde gylle fra behandlede svin er så lav som muligt og aldrig overstiger 40 % af rationen, når gylle fra fravænnede svin og søer opbevares sammen. På gårde, hvor blanding af gylle fra behandlede svin med gylle fra ikke-behandlede svin ikke er mulig, er brugen af produktet kontraindiceret.

Biotilgængeligheden af zink, og den deraf følgende miljømæssige risiko, varierer mellem jordtyper. Gylle fra behandlede svin bør ikke spredes på sårbare jordtyper, som er blevet identificeret som frit dræning, sure (pH ≤ 6) sandholdige jorde. Endvidere bør gylle fra behandlede svin ikke spredes på skrånende steder, på frossen jord eller ved forventning om regnvej.

Gylle indeholdende zink bør ikke spredes på det samme område jord i efterfølgende år for at undgå ophobning af zink, som kan forårsage skadelige virkninger på miljøet.

Ved spredning af gylle fra behandlede svin skal minimumsafstanden til overfladevand, som defineret ved nationale eller lokale krav, overholdes, og en minimums bufferzone på 3-6 meter skal benyttes, da gylle indeholdende zink kan forårsage skadelige virkninger på det akvatiske miljø.

Produktet bør anvendes som midlertidigt hjælpemiddel sammen med iværksættelse af relevante foranstaltninger for at forebygge diarré efter fravænnung.

Særlige forsigtighedsregler for dyret:

Produktet bør anvendes som midlertidigt hjælpemiddel sammen med iværksættelse af relevante foranstaltninger for at forebygge diarré efter fravænnung.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:

Undgå direkte kontakt med hud og slimhinder samt inhalation af produktet. Anvend en engangshalvmaske (åndedrætsværn) i overensstemmelse med Europæisk standard EN 140, med et filter, der opfylder EN 143 ved blanding eller håndtering af foderet. I tilfælde af inhalation ved hændeligt uheld af pulveret, forlad det kontaminerede luftområde og indånd frisk luft. Kontakt læge ved vedvarende gener.

Anvend beskyttelsesbriller og uigennemtrængelige handsker ved opblanding og håndtering af produktet.

Undgå kontakt med hud og slimhinder ved at anvende passende beskyttelsesdragt. I tilfælde af kontakt med huden ved hændeligt uheld vaskes eksponeret hud med sæbe og vand. I tilfælde af kontakt med øjne ved hændeligt uheld skal der skylles grundigt med rigeligt vand. Kontakt læge ved vedvarende irritation.

Kontamineret tøj fjernes og vaskes før det må anvendes igen.

Vask hænder efter brugen.

I tilfælde af indtagelse ved hændeligt uheld drik rigeligt med vand og søg læge.

Overdosis:

Der er observeret levertoksicitet, når produktet blev anvendt i en 4-ugers periode.

Drægtighed og diegivning:

Ikke relevant.

Interaktioner:

Ingen kendte

SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

Opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevares i original beholder, tæt tilsluttet.

Der er ingen særlige krav vedrørende opbevaringstemperaturer for dette lægemiddel.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på posen efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE

EKSTREMT FARLIGT FOR FISK OG VANDLEVENDE ORGANISMER. Undgå at forurene overfladevand eller grøfter med produktet eller brugte beholdere.

Ikke anvendte veterinære lægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinier.

Dato for seneste revision: 07/2018

NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

ScanVet Animal Health A/S

Kongevejen 66

DK-3480 Fredensborg

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

LABORATORIOS KARIZOO S.A

Mas Pujades, 11-12, Pol. Ind. La Borda

Caldes de Montbui

08140 (Barcelona)

Spanien

Opbevaringstid:

I salgspakning: 2 år.

MTnr 52321

Batch nr.

EXP:



215695KZ04

ScanVet